

KEDAXYL

minoxidil

Cifarma Científica Farmacêutica Ltda.

Solução spray

50 mg/mL

KEDAXYL
minoxidil – DCB: 05980

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Nome comercial: **KEDAXYL**
Nome genérico: minoxidil (DCB: 05980)

USO CAPILAR
USO ADULTO EXCLUSIVO PARA USO MASCULINO

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÕES

Solução Spray – 50 mg/mL – Embalagem contendo 01 frasco plástico com 50 mL (refil).
Solução Spray – 50 mg/mL – Embalagem contendo 01 frasco plástico com 50 mL + válvula spray.

COMPOSIÇÃO

Cada mL de **KEDAXYL 5%** solução spray contém:
minoxidil.....50 mg
Excipientes q.s.p.....1 mL
(propilenoglicol, álcool etílico e água purificada)

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

KEDAXYL 5% (minoxidil) é indicado no tratamento da alopecia androgênica (calvície hereditária) em homens adultos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

KEDAXYL 5% (minoxidil) pode reverter o processo de queda de cabelos em portadores de calvície hereditária (alopecia androgênica), quando aplicado localmente.
São necessários no mínimo dois meses de aplicação de **KEDAXYL 5%** (minoxidil), duas vezes ao dia, para que se evidencie o crescimento capilar esperado. O tempo necessário para que sejam alcançados os melhores resultados e quantidade de cabelo que crescerá novamente varia de pessoa para pessoa.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não use **KEDAXYL 5%** (minoxidil) se você apresenta reação alérgica a qualquer componente da fórmula.
Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Use este produto apenas na dose recomendada pelo seu médico. Antes de usar **KEDAXYL 5%** (minoxidil), verifique se seu couro cabeludo está normal e saudável. Não use **KEDAXYL 5%** (minoxidil) se sua pele ou couro cabeludo estiverem inflamados, vermelhos, irritados, doloridos ou sob condições como queimaduras solares ou dermatites. **KEDAXYL 5%** (minoxidil) não é recomendado nos casos de perda repentina ou fragmentada de cabelos, nos casos de calvície completa ou perda completa dos cabelos do corpo inteiro e nos casos em que a queda de cabelos é devido ao uso de algum medicamento, deficiências alimentares, quimioterapia, enfermidades ou situações que causem danos ao couro cabeludo.

Informe ao seu médico se você é portador de doença cardíaca. **KEDAXYL 5%** (minoxidil) não deve ser utilizado na ausência de história familiar de perda de cabelo ou se a razão para a perda de cabelo for desconhecida.

Em alguns pacientes ocorreu mudança na cor e/ou textura do cabelo.

Este medicamento é exclusivo para uso externo. Se ocorrer ingestão acidental, seu médico deve ser imediatamente avisado.

Este medicamento contém ÁLCOOL.

Este medicamento contém 30,92% de álcool (etanol) e pode causar intoxicação, especialmente em crianças.

KEDAXYL 5% (minoxidil) contém uma base alcoólica que pode causar ardência, queimação e irritação nos olhos. Evite o contato com os olhos e pele irritada. No caso de contato acidental com olhos, pele machucada e mucosas, lave a região afetada com grande quantidade de água fria corrente. Se a irritação continuar, procure o seu médico. Não se deve inalar o spray.

KEDAXYL 5% (minoxidil) é um produto inflamável. Não aplique o produto enquanto estiver fumando ou na presença de fontes incandescentes (muito quentes). Tome cuidado principalmente quando estiver usando o spray.

Não há evidências de que **KEDAXYL 5%** (minoxidil) possa afetar a sua habilidade de dirigir ou operar máquinas.

Não utilize **KEDAXYL 5%** (minoxidil) em conjunto com outros medicamentos de uso local, como por exemplo, a tretinoína e a antralina, pois nesse caso a absorção do **KEDAXYL 5%** (minoxidil) pode ser aumentada.

Casos de crescimento excessivo de pelos corporais em bebês foram relatados após contato da pele desses bebês com locais de aplicação de minoxidil em pacientes em uso de minoxidil tópico. O crescimento dos pelos se normalizou, após alguns meses, com a suspensão do contato com esse medicamento. Deve-se, portanto, se ter cuidado para garantir que as crianças não entrem em contato com áreas do corpo onde o minoxidil foi aplicado na pele. Informe o seu médico se notar um crescimento excessivo de pelos no corpo de crianças.

A eficácia deste medicamento depende da capacidade funcional do paciente.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

KEDAXYL 5% (minoxidil) deve ser armazenado em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger do calor, da luz e umidade. Feche bem o frasco após o uso.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

KEDAXYL 5% (minoxidil) apresenta-se como uma solução incolor a levemente amarelada.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Exclusivamente para uso externo

Não é necessário lavar os cabelos antes de usar **KEDAXYL 5%** (minoxidil). Se os cabelos forem lavados antes da aplicação, não se deve utilizar xampu com silicone; utilize um xampu suave antes de aplicar o produto. Aplique **KEDAXYL 5%** (minoxidil) apenas quando o cabelo e o couro cabeludo estiverem perfeitamente secos.

Espere pelo menos quatro horas após a aplicação de **KEDAXYL 5%** (minoxidil) para lavar os cabelos novamente.

O uso de secador de cabelos, géis, cremes ou sprays para os cabelos não diminui o efeito de **KEDAXYL 5%** (minoxidil).

O uso de tinturas ou permanentes não interfere na ação de **KEDAXYL 5%** (minoxidil). Mas, a fim de evitar qualquer irritação local, assegure-se de que não haja **KEDAXYL 5%** (minoxidil) no couro cabeludo antes de aplicar qualquer produto químico. Para melhores resultados, não aplique **KEDAXYL 5%** (minoxidil) no mesmo dia em que você usou esses produtos químicos.

Aplique a dose total de 1 mL (6 borrifadas) de **KEDAXYL 5%** (minoxidil) no couro cabeludo, sobre a área calva e áreas circunvizinhas, duas vezes ao dia, iniciando a aplicação no centro da área afetada. O método de aplicação está indicado abaixo.

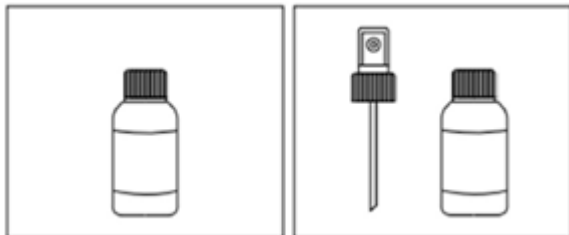
Bomba spray: Direcione o frasco para o centro da área calva, pressione a válvula uma vez e espalhe **KEDAXYL 5%** (minoxidil) com a ponta dos dedos até atingir toda a área a ser tratada. Repita até o total de seis vezes para completar a dose de 1 mL da solução.

Para a apresentação em refil, é necessária a utilização da válvula spray adquirida na primeira compra do medicamento. A válvula poderá ser utilizada no máximo em 3 frascos, devendo ser trocada após esse período.

Atenção: Utilizar a apresentação refil **sem a válvula spray** não garante a dose preconizada para o tratamento (6 borrifadas ou 1 mL por aplicação), colocando em risco a eficácia e segurança do produto.

KEDAXYL 5% (minoxidil) possui as seguintes apresentações:

Figura A – Apresentações com e sem a válvula spray (refil):



Contém 1 frasco com 50 mL
(não acompanha válvula).

Contém 1 frasco com 50 mL,
acompanha 1 válvula spray.

Figura B – Instruções de uso para a utilização da válvula.



1. Desrosqueie a
tampa do frasco.

2. Abra a tampa do frasco.

3. Rosqueie a válvula no
frasco.

4. Retire a tampa protetora
da válvula para utilização
do produto.

Figura C – Modo de uso:



1. Para a aplicação: direcionar o pulverizador para o centro da zona alvo, pressionar uma vez e dispensar o produto com a ajuda dos dedos.
 2. Repetir a operação em todas as zonas afetadas.
 3. Massagear o couro cabeludo através de movimentos circulares em direção à parte superior da cabeça para favorecer a microcirculação. Pentear como habitualmente, sem enxaguar.
- Feche bem o frasco após o uso.

Após a aplicação de **KEDAXYL 5%** (minoxidil) lave bem as mãos.

A dose total diária não deve ser maior que 2 mL (12 borrifadas) ou duas aplicações diárias (1 mL pela manhã e 1 mL à noite). Se você suspender a aplicação de **KEDAXYL 5%** (minoxidil), o nascimento de cabelos novos será interrompido. Ocorre então um efeito reversível e, dentro de três a quatro meses sem tratamento, pode-se voltar ao aspecto anterior ao início do tratamento.

Atenção: Há possibilidade de ocorrer entupimento ou mau funcionamento da válvula devido à cristalização do produto. Desta forma, se o produto for utilizado diariamente, corretamente conforme posologia e orientação médica, até o término do tratamento, esta condição é minimizada.

Após a utilização do produto, limpar a parte externa do aplicador (válvula) antes de armazenar o produto.

Evite o contato do produto com os olhos. Caso ocorra contato acidental com os olhos, lavar o local com bastante água e, se continuar a irritação, procurar socorro médico. Não inalar e não ingerir. Caso ocorra inalação e/ou ingestão acidental, procure orientação médica.

Se você aplicar ou engolir uma grande quantidade de KEDAXYL, isso poderá fazer mal. Se você acidentalmente engolir, lave a boca com água em abundância e procure orientação médica.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você esqueça de usar **KEDAXYL 5%** (minoxidil) no horário estabelecido pelo seu médico, use-o assim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de usar a próxima dose, pule a dose esquecida e use a próxima, continuando normalmente o esquema de doses. Não use o medicamento em dobro para compensar doses esquecidas.

O esquecimento de dose pode comprometer a eficácia do tratamento.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Informe seu médico se a vermelhidão e/ou a irritação do couro cabeludo persistirem ou no surgimento de reações desagradáveis.

O uso extensivo de minoxidil 5% não apresentou evidências de que seja absorvido o suficiente para causar efeitos sistêmicos (em todo o organismo). Uma maior absorção devido ao abuso ou a diferenças individuais ou sensibilidade anormal, poderia levar a um efeito sistêmico, ou seja, a ocorrência de efeitos adversos como: palpitações, aparecimento de dor no tórax tipo angina (dor em aperto), debilidade ou vertigem, aumento de peso inesperado e sem motivo aparente, suor das mãos e pés e inchaço. Embora esses efeitos não tenham sido associados ao uso de minoxidil 5%, o tratamento deve ser interrompido e seu médico procurado.

Os eventos comuns (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento) já relatados com o uso de minoxidil 5% incluem: crescimento não desejado de cabelos fora do couro cabeludo (inclusive na face de mulheres), reação alérgica local, coceira, pele seca/descamação do couro cabeludo e aumento da perda de cabelos. Esse aumento temporário de perda de cabelo geralmente ocorre de duas a seis semanas após o início do tratamento e diminui dentro de algumas semanas. Caso persista por mais de duas semanas, você deve descontinuar o uso de **KEDAXYL 5%** (minoxidil) e procurar seu médico.

Embora muito raros (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam o medicamento), também foram observados inflamação alérgica da pele, inflamação do folículo (local onde nasce o pelo ou o cabelo) e aumento da secreção das glândulas sebáceas.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Não há casos conhecidos de superdose resultante da administração tópica de minoxidil 5%.

A ingestão acidental de **KEDAXYL 5%** (minoxidil) pode produzir efeitos sistêmicos relacionados à ação vasodilatadora (dilatação dos vasos sanguíneos) do fármaco.

Os sinais e sintomas provocados pela superdose são de natureza cardiovascular, associada à retenção de líquidos, queda na pressão sanguínea e taquicardia (aumento da frequência cardíaca). Caso ocorram esses sintomas, procure o seu médico para receber o tratamento adequado.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

Registro: 1.1560.0249

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim - CRF/GO: 5122

Registrado e produzido por:

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.
Rod. BR 153 Km 5,5 – Jardim Guanabara
CEP: 74675-090 – Goiânia / GO
CNPJ: 17.562.075/0001-69
Indústria Brasileira



VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 18/12/2025.


0800 707 1212

Histórico da Alteração de Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
11/09/2024	1247833/24-1	Inclusão Inicial de Texto de Bula	29/10/2020	3841438/20-4	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar	03/10/2022	Adequação à bula do medicamento referência publicada no bulário em 25/09/2023 e adequação as normativas RDC 47/2009 e IN 200/2022 nos itens: I. Identificação do medicamento. 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? 6. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? III. Dizeres legais.	VP	Solução
19/03/2025	0373688/25-1	Notificação de alteração de texto de bula para adequação a intercambialidade	_____	_____	_____	_____	Adequação ao item Identificação do medicamento com a inclusão da frase de intercambialidade.	VP	Solução
20/03/2025	0380066/25-4	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	_____	_____	_____	_____	Adequação à bula do medicamento referência Aloxidil, publicada no Bulário eletrônico da Anvisa em 23/12/2024, adequação a RDC 47/2009, RDC 770/2022 e IN 200/2022, realizada nos seguintes itens: I - Identificação do	VP	Solução

							medicamento 6. Como devo usar este medicamento? III. Dizeres legais.		
_____	_____	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	_____	_____	_____	_____	Alteração do Texto de Bula em adequação ao medicamento referência Aloxidil, publicado no Bulário Eletrônico de Medicamentos da Anvisa em 18/12/2025, e as normativas RDC 47/2009 e IN 200/2022, realizada nos seguintes itens: I - Identificação do medicamento 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? III. Dizeres legais.	VP	Solução